(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

FΙ

(川)特許出願公開番号 特開平6-212019

(43)公開日 平成6年(1994)8月2日

(51)Int.CL<sup>5</sup> C 0 8 K 3/32 C 0 8 L 101/00 級別記号 庁内整理番号 KAG 7242-4J 技術表示箇所

審査請求 未請求 請求項の数 I FD (全 10 頁)

(21)出期各号	<b>特顯平5-23765</b>	(71)出版人	000003034 東亞合成化学工業株式会社
(22)出駐日	平成 5年(1983)1月19日	(72)発明者	東京な港区回新権 1 丁目14巻 1 号 大隅 修一 愛知県名古董市港区船見町 1 番地の 1 東 空台成化学工業株式会社名古屋総合研究所 内
		(72)発明者	7) 砂浦 見治 受知県名古風市海区船見町1番地の1 東 歪合成化学工業株式会社名古風給合研究所 内
			最終更に続く

#### (64) 【発明の名称 】 抗菌性樹脂組成物

# (57)【要約】

【目的】杭薗剛からの銀イオンの落出がなく、且つ加工時,保存時及び使用時に変色がなく、経時的に劣化が怪めて少なく、抗菌効果を長時間持続させることができる 紛龍組成物を提供する。

【構成】PO、イオンと2ェイオンの比率が3/2であるりン酸ジルコニウムのアルカリ全属塩、アルカリ土類金属塩尺はアンモニウム塩に、銀イオン及び水素イオンを担待させ且つ500~1300℃において焼成してなる抗菌剤と制御からなる抗菌剤と制御がある抗菌剤と制御がある抗菌剤と制御がある抗菌剤と制御がある抗菌剤と制御がある抗菌剤と制御がある抗菌剤と制御がある抗菌剤と制御が

#### 【特許請求の範囲】

[結末弾1]リン酸イオンとジルコニウムイオンの比率 が3/2であるリン酸ジルコニウムのアルカリ金属塩、 アルカリ土物金属塩又はアンモニウム塩に、銀イオン及 び水素イオンを指持させ且つ500~1300でにおいて焼成してなる下記一般式(1)「示される抗菌剤と樹 医からなる大抗菌機と樹脂組成性。

1

As,A,H,2r,(PO,), nH,O (1)
(Aはアルカリ金属イオン、アルカリ土類金属イオン及
ヴアンモンウムイオンから選ばれる少なくと61様のイ 10
オンであり、qはAの価数であり、a及びcは正数であり、bは0又は正数であり。q、a、b及びcは、a+
qb+c=1を調たす数である。又、nは0≤n≤6を 違かす数である。)

## 【発明の詳細な説明】

### [0001]

【産業上の利用分野】本発明は抗菌性を示す特定のリン酸ジルコニウム財産樹脂からなる樹脂組成物に関する。 更に伴しくは耐力・保存等的な使用時心経過物化や化 が極めて少なく、安定して抗菌効果を示す抗菌性樹脂組 20 成物化師するものであり 助かび、防港及びゴム製品とし で使用することが可能なものである。

#### [0002]

【従来の技術】一般に、ある物体の表面上で細菌やかび 等が繁殖する場合、物体が置かれた環境には未分が多度 に存在することが多く、ときには結理状態等、木分が液 体状態で、ある物体と蜂植していることがある。また、 特に食品用容器の場合にそうつあるように、精制成本品 の安全性を評価するために、制局成形品を翻性液体と接 発きせたときに、制脂成形品から有吉な成分が溶出する か否かが実定される。碇って、抗菌性損陥減物の加工 品を様々の用途に用いようとすると、抗菌性構成物 と液体状の木又は酸性液体とを接触しても、抗菌性模分 が溶出しないことが要求される。

[0003] 従来から無線系の抗菌剤として、銀を活性 炭、アパタイト、ゼオライト等に担待させたものが知ら れている。これらは有機系の抗菌剤と比較して安全性が 塞いうえ、福急及び分解しないため抗菌効果の持続性が 長く、しかも耐効性にすぐれる行動を有している。その 40 ため、これらの抗菌剤とと医菌分子化合物とを関合する ことにより抗菌性制脂組成物とし、これを用いて微離 状、フォルム状又はペレット状等に加工し、各種用途に 用いられている。

【9004】しかし、活性炭を担体とした抗菌剤は、抗 菌剤自体が無色であるため、各種高分子と複合して得ら れる抗菌性結構組成物は蓄色してしまうという外理上の 期間があり、また液体と接触させると抗菌性成分が容易 に溶出してしまい、抗菌効果を長時間持续をせるとか ライトを担体とした抗菌剤は、活性炭を担体とした抗菌 線には成して、中性液体と頻焼させた場合における抗菌 線には取して、中性液体と頻焼させた場合における抗菌 性得る原においては優れているが、これらの抗菌剤はいずれも、 高酸性が低く、PH4 程度の部酸性が高認中で 多に各体構造が破壊され、抗菌性全膜を溶出してしま うととから、抗菌効果を長期間持続させることが困難で あり、また安全上の関軽もある他、各種高分子と場合す ると、その後の程序が以後内断に変色し、制能の劣化 を引き起てきないの制

[0005] セオライトを担体とした抗菌剤においては、変色を防止する目的で、抗菌性成分である原と変色 防止成分であるアンモニア又はアミンをイオン交換により担待させた抗菌剤が開発されているが(特問部84-24860) 発金には変色が新止されておらず、この抗菌剤と制御からなる機能の状態に対象が無効にしようとすると、アンモニアが放出されるために樹脂が発泡し、横路組成物の加工性が低下するという問題があり、横本的体制をの能伏には至っていない。

[0006]最近、特殊なりン酸ジルコニウム塩系化合 物に顔を相待させた抗菌療が朝央されたが、(特開平3 – 83905号)。これは鏡成法によりリン酸ジルコニウ ム塩系化合物を合成するため、抗菌剤を樹脂と切っに復 合するには、機成して得た化合物を積粒子状に筋砕する 必要があった。

#### [0007]

【祭師が解決しよりとする課題】 発楽明は、機能主状で ある抗菌剤と開露が均一に混合された開籍組成物であっ て、抗菌剤からの親々オンの溶出がなく、且予加工時、 保平解及び使用時に変色がなく、経時的に寄じか極めて 少なく、抗菌効果を表時間持続させることができるもの を健性することを聴起とするものである。

A g "A "H " 2 r " (PO " ) " · n H " O [1] (A はアルカリ金属イオン。アルカリ土類金属イオン及 オンであり、qはAの価数であり、a及びcは正数であ り、 hは () 又は正数であり、 a、 a、 b及び cは、 a + a b + c = 1 を満たす数である。又、nは0 ≤ n ≤ 6 を 満たす数である。}

【0009】以下、本発明について詳細に説明する。 ○統菌部

本発明に用いる抗菌剤は、下記一般式〔1〕で示される 組成を有する化合物である。

Ag, A, H, Zr, (PO,), nH2O (1)(Aはアルカリ金属イオン、アルカリ土類金属イオン及 10 H<sub>2</sub>O びアンモニウムイオンから遊ばれる少なくとも1種のイ オンであり、αはAの価数であり、α及びcは正数であ り、bは0又は正数であり、q、a、b及びcは、a+ q b + c = 1 を満たす数である。又. nは0 ≤ n ≤ 6 を 描たす数である。}

[0010]上記一般式[1]で示される化合物は、ア モルファス又は各構成イオンが3次元線目状構造を作り 空間群R3cに属する結晶性化合物を表し、本発明ではい ずれの化合物を用いてもよいが、より安定に抗菌性金属 イオンを相待させるには結晶性化合物を用いることが好 20

ましい。

【0011】上記一般式〔1〕におけるAは、アルカリ 金輝イオン、アルカリ土類金属イオン及びアンモニウム イオンから選ばれる少なくとも1種のイオンであり、ア ルカリ金属イオン及びアルカリ土類金属イオンの好まし い具体例には リチウム ナトリウム カリウム マグ ネシウム及びカルシウム等がある。一般式 [1] におけ るAとして好ましいイオンは、化合物の安定性及び安価 に入手できる点から、リチウム、ナトリウム、及びアン モニウムイオンであり、ナナトリウムイオンは特に好ま 30 しいイオンである。

[0012] 時かび、抗菌性及び防薬性を発揮させるに は 一般式[1]におけるaの値は大きい方がよいが、 aの値が0.001以上であれば、充分に防かび、抗菌 怪及び防藻性を発揮させることができる。しかし、8の 値がり,001未満であると、防かび、抗菌性及び防薬 性を長時間発揮させることが困難となる恐れがあるの で aの値を0.01以上の値とすることが好ましい。 又 経済性を考慮すると aの値は0.5以下とするこ

とが好ましい。

【0013】なお、一般式〔1〕におけるaの値は、リ ン酸ジルコニウム塩を浸漬する水溶液における銀イオン の濃度、及び浸漬する時間又は温度等を調整することに より、必要とする特性及び使用条件等に応じて、適宜調 数することができる。

【0014】上記一般式〔1〕で示される化合物〔以下 化合物(1)という。」は、水素イオンを有する点に特 微を有しており、このことにより、化合物 (1) を変色 がない、極めて安定な抗菌剤とすることができる。一般 であれば、特に制限はないが、変色のない安定な化合物 を得るには、0. 1以上とすることが好ましく。より好 ましくは0、2以上、最も好ましくは0、25以上とす るのが良い。

【0015】上記一般式[1]で表される抗菌剤の好き しい具体例として、以下のものがある。

Ago, ear Lie, res He, cr Zr, (PO,), · 1. 1H2

Ago.es (NH.) .... He. 10 Zr, (PO.) . 1. 2

Ag. es He. 91 Zr, (PO,) 1 . 1. 5 H2O Agors Na. seHe. 11 Zr2 (PO1) 1 . 1 . 1 H10 Ago.es Nao.se Ke. 11 Ho. 2. 2 r2 (PO.) . 1.

2 H<sub>2</sub>O Ago,o, Cao, 10Ho. 11 Zr2 (PO1) 1 · 1. 2H2O Ago,,, Na,,, oHe,, eZr2 (PO,), +1. 1H2O Ago, , Na., , Ho., , Zr, (PO,), +1. 1H2O 【0016】本発明に用いる抗菌剤は、粒度が崩った後

粒子状とするため、リン酸イオンとジルコニウムイオン を水中で反応させる所謂湿式法により製造されるリン酸 ジルコニウム塩を原料とするものである。

【① 0 1 7 】リン酸ジルコニウム塩の好ましい製造方法 は、水中において、アルカリ金属イオン、アルカリ土類 金属イオン及びアンモニウムイオンから選ばれる少なく とも一種のイオンを存在させて、リン酸イオンとジルコ ニウムイオンを、リン酸イオンの1当量当たりジルコニ ウムイオンの0.4~4.0当畳の割合で、反応させて リン酸ジルコニウム塩を得る方法である。

【0018】リン酸イオンとジルコニウムイオンを反応 させるに際して水中に存在させるアルカリ金属イオン、 アルカリ十類金属イオン及びアンモニウムイオンは、一 般式〔1〕におけるAイオンとするイオンである。反応 に除して用いる化台物は、これちのイオンを有する化台 師であれば締に論明はないが、好ましい化合物として、 水酸化物、硫酸塩、磷酸塩、塩化物、炭酸塩、炭酸水素 塩、リン酸塩、水ウ酸塩等があり、特に水酸化物は好き しい化台物である。

【0019】リン酸イオンとジルコニウムイオンを反応 させるには、とれらのイオンを有する化合物を反応させ 40 れば良く、との反応を促進させるために、カルボン酸又 はその塩をジルコニウムイオンを有する化合物(ジルコ ニウム(化合物) と混合したもの [原料(A)]を、リン 酶イオンを有する化合物〔原料(B)〕と反応させるこ とが好きしい。

#### ○原料 (A) の調製

上記の製造方法において使用される原料(A)は、ジル コニウム化合物とカルボン酸又はその塩を含有し、均一 に反応させるために、予めジルコニウム化合物の水溶液 とカルボン酸又はその塩の水溶液を混合して調製するこ

台物との好ましい混合割合は、ジルコニウム化合物の1 当量(2 : 原子 ) 個当たりの式量 ) 当たりカルボン酸又 はその塩の1当量(カルボキシル基1個当たりの分子) 置)の割合とすることが好ましい。

(ジルコニウム化合物) 上記の製造方法に使用すること ができるジルコニウム化合物としては、水溶性又は酸可 窓性のものが適しており、好ましい化合物の具体例とし て 硝酸ジルコニウム、酢酸ジルコニウム、硫酸ジルコ ニウム、塩基性硫酸ジルコニウム、オキシ硫酸ジルコニ ウム及びオキシ塩化ジルコニウム等がある。

【0020】(カルボン酸又はその塩)カルボン酸又は その塩は、カルボキシル基を2個以上有する脂肪族ポリ カルボン砂冷びその海であり、好ましい具体的例として は以下の化合物がある。即ち、シュウ酸、マレイン酸、 マロン酸、コハク酸等の脂肪族二塩基酸、シュウ酸ナト リウム、シュウ酸水素ナトリウム、シュウ酸水素リチウ ム、シュウ酸アンモニウム、シュウ酸水素アンモニウ ム 等の脂肪能二氮基酚の塩、クエン酸、酒石酸、リン ゴ酸等の脂肪族オキシ酸及びこれらの塩等である。これ らの内では、シェウ酸並びにそのナトリウム塩及びアン 20 チニウム塩が特に好きしい化合物である。

# [0021] ○原料(B)の調製

上記の製造方法において、原料(B)として、リン酸又 はその塩を含有する水溶液を予め調製することが好まし

(リン砂塊) 好ましいリン砂塊として、水溶性又は酸可 溶性の塩である。リン酸アンモニウム塩及びリン酸アル カリ金属塩があり、その具体例としてリン酸二水素ナト リウム、リン酸水素二ナトリウム、リン酸三ナトリウ ム リン酸水素ニアンモニウム、リン酸二水素アンモニ 30 リン酸ジルコニウム塩に銀イオンを担持する好ましい方 ウム及びリン酸水素二カリウム等がある。

【0022】〇リン酸イオンに対するジルコニウムイオ ンの当査比 (α)

原料(A)と原料(B)の混合に除しては、ジルコニウ ムイオンをリン酸イオンの1当置当たり0.4当量~ 4. 0当量とすることが好ましく、より好ましくは0. 6当量~2.0当置、最も好ましくは0.6当量~0. 8当量とする。当置比(α)が0.4より小さくなるか 又は4. ()より大きくなると、本発明において用いるり ン酸ジルコニウム塩とは異なる構造の化合物が生成する 40 方法として、適当な濃度の酸溶液にリン酸ジルコニウム 恐れがある。

[0023] OpH値

原料(A)と原料(B)を混合することにより、両者が 反応して、微粒子状リン酸ジルコニウム塩が析出し、反 応物スラリーを形成する。次いで、反応物スラリーのp 目値を7以下に調整することが好ましく、より好ましく はpHを1~6. 更に好ましくは3~6に調整した後、 加熱反応に供せられる。 【0024】O反応温度

ことが好ましく、より好ましくは95°C以上の温度で加 熱することが望ましい。80°C未満で飼熱すれば、本発 明に用いるリン酸ジルコニウム塩とは異なる化合物が不 締物として生成する傾向にある。95°C以上で飼熟すれ は短時間で結晶化が進行し、高温ほど結晶化速度が大き くなるので、97℃から100℃が更に好ましい。この 温度範囲においては、結晶化は通常10~50時間の内 に完了する。

【0025】〇反応物スラリーの固形分濃度 10 反応物スラリーの固形分濃度は、反応物スラリーの保护 対き素素すると 15 w t %以下の範囲が好ましい。

[0026] O分離・洗浄・乾燥 生成物を濾過、デカンテーション、連心分離及びフィル タープレス等の公知の分能手段により液相から分離し、 洗浄した後、常法により乾燥し、固結しているような場 合は、これを必要に応じてほぐし、リン酸ジルコニウム 塩を得る。

【① 0 2 7 】○鎖イオン及び水素イオンの担待並びに焼

本発明における抗菌剤を得るには、上記のようにして得 たリン酸ジルコニウム塩に対して、下記の工程A.工程 B及び工程Cの処理を施す必要がある。

· 工程A: リン酸ジルコニウム塩に鎖イオンを狙持させ る工程。

工程B;リン酸ジルコウニム塩に水素イオンを担待さ せる工程。

工程C;リン酸ジルコニウム塩を温度500~130 ()℃において競成する工程。

[0028]·工程A

法として、イオン交換反応による方法がある。即ち、適 当た場席の銀イオンを含有する水溶液に、上記のように して得たリン酸ジルコニウム塩を接瀆することにより、 銀イオンを担持させたリン酸ジルコニウム塩を得る。こ の時の水溶液の温度は、0~100°Cの範囲であればよ く、浸漬時間についても数分~数十分程度で足りるが、 より長時間 (例えば数時間) 浸漬を続けても良い。 【0029】·工程B

リン酸ジルコニウム塩に水素イオンを損待する好ましい 塩を浸漬する方法がある。用いることができる酸溶液と しては、塩酸、硫酸及び硝酸等の溶液がある。溶液の酸 濃度 温度、時間は、特に制能はないが、一般に酸濃度 が高い程、温度が高い程及び時間が長い程、短時間で水 素イオンを担持させることができることから、好ましい 酸濃度は0.1N以上であり、好ましい処理温度は40 \*C以上、より好ましくは60℃以上且つ100℃以下の 温度であり、好ましい処理時間は10分以上、より好ま しくは60分以上である。水素イオンを担待させるに

ンを育するリン酸ジルコニウム塩を600~1100℃ で遊成する方法もある。水素イオンを組締させる工程 は、工程Aの前、後或いは工程Aと同時のいずれでもよ Ça,

#### [0030]·工程C

この総成工程を経ることにより、抗菌剤の化学的及び物 舞的安定性を格段に向上させ、変色がなく耐候性に極め て優れた抗菌剤を得ることができる。また、焼成前に付 着していた水分がほとんど存在しなくなる為に、樹脂の 加工性も向上する。この工程において、500~130 10 ゴム)、CR (クロロプレンゴム)、EPM (エチレン ○℃において焼成する必要があり、好ましくは600~ 1000℃、より好ましくは700~900℃で機成す るのが良い。500℃未満の温度で流成すると、抗菌剤 の化学的及び物理的安定性を向上させるという効果を十 分に発揮させることが困難であり、1300℃より高い 温度で焼成すると、抗菌性が低下するという問題があ る。焼成時間に特に制限はなく、通常1~20時間の焼 成により、十分に本幹明の効果を発揮させることができ る。昇温味度及び経温速度についても、特に制限はな とができる。

【0031】なお、この焼成工程は、リン酸ジルコニウ ム塩に銀イオンを担待させる前及び銀イオンを担持させ た後のいずれでも良く、工程A~工程Cを実施する順序 の具体例を例示すると以下の通りである。即ち、(工程 A→T桿B→T稈C), (T稈B→T稈A→T稈C), (工程A→工程C→工程B)、(工程Aと工程B→工程 C)、(工程C→工程A→工程B)、(工程C→工程B →工程A)、(工程B→工程C→工程A)及び(工程C 一工程Aと工程B)等である。抗菌剤の化学的及び物理 30 めて加工性に優れる。その上、抗菌剤と樹脂との混合 的安定性を向上させ、変色のない抗菌剤を得るために は リン酸ジルコニウム塩に銀イオンを担待させた後に 焼成工程を実施するのが好ましい。

【0032】上記のようにして得られる抗菌剤は、平均 粒径が数μm以下、多くの場合1μm以下の微粒子状で あり、光の暴露に対して安定であり、紫外線の照射によ っても何等変色を起こさない。なお、製造過程において 焼成工程を経ていることから明らかなように、本発明で 使用される抗菌剤は、極めて優れた耐勢性を具備してい る。又、酸性溶液中でも骨格構造の変化がみられない。 従って、各種成型加工物を得る際の加工及び保存。さら には従来の抗菌剤のように、使用時において、加熱温度 あるいは進光条件等の制約を受けることがない。

【0033】本発明において用いる樹脂は、天然樹脂、 半合成制脂及び合成制脂のいずれであってもよく、また 熱可塑性樹脂、熱硬化性樹脂のいずれであってもよい。 具体的な樹脂としては、プラスチック、繊維及びゴムの いずれであってもよく、倒えばボリエチレン、ポリプロ ピレン、塩化ビニル、ABS樹脂、ナイロン、ポリエス

ン。ポリアセタール、ポリカーボネイト、アクリル樹 脳、フッ素樹脂、ポリウレタンエラストマー、ポリエス アルエラストマー、メラミン樹脂、ユリア樹脂、四ふっ 化エチレン制脂、不飽和ポリエステル樹脂、エポキシ樹 職。ウレタン樹脂及びフェノール御脂等のブラスチッ ク:ナイロン、ポリエチレン、レーヨン、アセテート、 アクリル、ポリビニルアルコール、ポリプロビレン、キ ュプラ、トリアセテート ビニリデン等の繊維:天然ゴ ム及びシリコーンゴム、SBR (スチレン・ブタジエン ·プロピレンゴム〉、FPM (フッ素ゴム)、NBR (ニトリルゴム)、CSM (クロルスルホン化ポリエチ レンゴム)、BR (ブタジエンゴム)、IR (合成天然 ゴム)、11R(ブチルゴム)、ウレタンゴム及びアク リルゴム等の合成ゴムがある。

[10034]本発明の抗菌性樹脂組成物は、上記一般式 「1〕で表される抗菌剤と上記制脂を、用いる樹脂の特 性に合わせて適当な温度又は圧力で加熱及び加圧又は減 圧しながら混合、混入又は混線りの方法によって容易に く、嬢戒炉の能力、生産性等を考慮して適宜調整するこ 20 調製することができ、それらの具体的操作は常法により 行えば良く、糠々の形態に成形することができる。

[10035] 抗菌剤の好ましい配合割合は、抗菌性樹脂 組成物100重量部(以下、単に部という)当たり()。 ○5~50部であり、抗菌効果及び経済性を考慮すると より好ましくは0.5~10部である。

【0036】この機にして得られた本発明の抗菌性樹脂 組成物は、その成分である抗菌剤が化学的および物理的 に優れた安定性を有しているため、酸性溶液中でも抗菌 営金属イオンを溶出せず、吸湿性も有していないため塩 時、及びその後の抗菌性樹脂組成物の保存時又は使用時 に、変色や抗菌性の低下等の劣化がなく、厳しい環境下 においても長期間防かび、抗菌性及び防薬性を有する。 【0037】本発明の抗菌性樹脂組成物は、防かび、防 藻及び抗菌性を必要とする種々の分野で、各種の形態に 成形して利用することができ、特に水分が多量に存在す る環境下で使用する用途に有効である。具体的用途して は、例えばプラスチック製品では食品用容器、まな板、 冷蔵庫、医療器具、各種包持、ブラシ類及び水周り品 40 等; 繊維製品ではシーツ、タオル、おしぼり、マスク、

靴下及び手续等;ゴム製品では各種チューブ、バッキン 及びベルト等がある。

【0038】以下、本発明を実施例によりさらに具体的 に説明する。

【実施例及び比較例】まず、抗菌剤の原料となるリン酸 ジルコウニム塩を合成した。 【① 039】参考例1(綱目状リン酸ジルコニウム塩の

オキン塩化ジルコニウム(1).2モル)の水溶液を撹拌

(数部)

ちにリン酸(0.3モル)を加える(リン酸イオンの1 当量当たりのジルコニウムイオンの当量は()、67)。 帯性カリ水溶液にて反応液のpHを3.5に調整し、9 5°Cで20時間無熱産漁後、沈澱物を濾過、水洗、乾 様 鋭砕し、郷目状リン酸ジルコニウムカリウム 「K2 r, (PO,), · 1. 2 H, O] を得た(K型リン酸ジル コニウム塩。平均粒径: 0. 4 μm)。 同様に、オキシ 塩化ジルコニウム (0.2モル) の水溶液を機律しなが ち との中に塩化アンモニウム、シュウ酸(0.1モ ンモニア水溶液にて反応液の0円を4.0に調整し、9 5°Cで48時間加熱運流後、沈澱物を濾過、水洗、乾 燥、粉砕し、網目状リン酸ジルコニウムアンモニウム [NH, Zr, (PO,),・1. 1H,O] を得た (NH, 型リン酸ジルコニウム塩。平均粒径: 0. 7 # m )。ま た、オキシ塩化ジルコニウム(0.2モル)の水溶液を 機絆しながら、この中にシュウ酸(0.1モル)を加 え さらにリン酸(0.3モル)を加える。 苛性ソーダ 水溶液にて反応液のpHを3、5に調整し、95℃で2 ()時間加熱還流後、沈澱物を濾過、水洗、乾燥、粉砕 し、綱巨状リン酸ジルコニウムナトリウム [Na Zr] (PO,), · 1. 1H,O]を得た(Na型リン酸ジル コニウム塩、平均粒径: 0.8 um)。

【0040】合成例1 (抗菌剤の調制、及び焼成) 上記参考例1で調製したK型及びNa型のリン酸ジルコ ニウム塩の粉末を、銀イオンを含有する1 N硝酸溶液に 添加し、60℃で10時間燃拌した。その後、これらの スラリーを濾過した後、純水で充分水洗した。さらに、 110℃にて一晩加熱乾燥後、750℃で4時間焼成す ることにより、抗菌剤を得た(サンブルル、1及びMo. 3の統南剤)。

[0041]合成例2(抗菌剤の調製、及び焼成) 上記参考例1で調製したNH,型リン酸ジルコニウム塩 の紛末を、700℃で4時間焼成することにより、水素 型リン敵ジルコニウム塩 [ H2 r, (PO,),] を得た 後、とれを、銀イオンを含有する1N硝酸溶液に添加 し、60℃で10時間観拌した。その後、これらのスラ リーを濾過した後、純水で充分水洗した。さらに、11 0℃にて一腕加熱乾燥後 750℃で4時間焼成するこ

とにより、抗菌剤を得た(サンブルNo、2の抗菌剤)。 【0042】合成例3(抗菌剤の類製 及び焼成) 上記参考例1で掲載したNa型リン酸ジルコニウム塩の 粉末を、銀イオンを含有する()、1 N硝酸溶液に添加 し、60℃で10時間機拌した。その後、これらのスラ リーを濾過した後、総水で充分水洗した。さらに、11 0°Cにて一腕加熱乾燥後、750°Cで4時間焼成するこ とにより、抗菌剤を得た(サンブルNo、4の抗菌剤)。 【0043】比較台成例1 (抗菌剤の調製、及び焼成) ル)を加え、さらにリン酸(0.3モル)を加える。ア 10 上記参考例1で調製したNa型リン酸ジルコニウム塩の 粉末を、硝酸を含有させず、所定量の硝酸銀のみを溶解 した水溶液に添加し、60°Cで10時間撹拌した。その 待 とれらのスラリーを濾過した後、純水で充分水洗し た。さらに、110°Cにて一晩加熱乾燥後750°Cで4 時間總成することにより、一般式〔1〕における係数 c がりであり、水素イオンを相続しない抗菌剤を得た(サ ンプルMo. 5の抗菌剤)。

【① 0 4 4 】比較合成例2 (抗菌剤の調製)

上記参考例1で調製したNa型リン酸ジルコニウム塩の 20 粉末を、所定量の硝酸銀を含有する1N硝酸溶液に添加 し 60℃で10時間線律した。その後、これらのスラ リーを濾過した後、純水で充分水洗した。その後、11 ○°Cにて一晩加熱軽燥するに止め、焼成しないで、抗菌 剤を得た(サンプルNo.6の抗菌剤)。

【0045】比較合成例3(抗菌性ハイドロキシアパタ イト及び抗菌性ゼオライトの調製)

ハイドロキシアバタイト (Ca,o(PO,)。(OH) , ) 又はA型ゼオライト〔組成: 0.94 Na; O·A 1,O,・1. 92S1O,・xH2O\* 〕を、硝酸銀単独 30 又は硝酸銀と硝酸アンモニウムの水溶液に添加し、窒温 で10時間爆拌した後、売分に水洗し、110°Cで乾燥 することにより抗菌性ハイドロキシアバタイト(平均粒 径: 1. 2 μm) 及び抗菌性ゼオライト (平均粒径: 2. 6 um)を得た (サンブルNo. 7~9の抗菌剤) (\*:x=1~4)。上記の方法で調製した抗菌剤を下記

表1に示した。 [0046]

【表1】

(2)

特闘平6-212019

11	1.2
サンプル No.	执凿剂
1	Ago. 05 Ke. 75 He. 20 Z Fg (PO4) 3
2	Ag <sub>8,18</sub> H <sub>6,80</sub> Zr <sub>2</sub> (PO <sub>4</sub> ),
3	Ag <sub>3,19</sub> Na <sub>9,41</sub> H <sub>6,24</sub> Zr <sub>2</sub> (PO <sub>c</sub> ),
4	Age. 16 N 80.7 Ho. 10 Z re (POc) 2
6	Ago,10 Nao.51 Zr2 (PO4) 3
6	Ago, 19 Nao, 37 He, 33 Zr2 (PO, ) 3 · 1. 2H2 O
7	Ag <sub>0,10</sub> Ca <sub>0,92</sub> (PO <sub>4</sub> ) 6 (OH) 3
8	0. 04AE <sub>2</sub> 0.0. 9Ke <sub>2</sub> 0 · Al <sub>2</sub> 0 <sub>2</sub> · 1. 9SiO <sub>3</sub> · 2. 2E <sub>2</sub> 0
9	0.04Ag 0 · 0.02(NH4); 0 · 0.8Ha; 0 · Al; 0, ·1.9SiG; ·2.7H; 0
10	NaZr <sub>2</sub> (PO <sub>4</sub> ) <sub>3</sub> · H <sub>2</sub> O

注) サンブルNO、1 () は、サンブルNO、3 の原料であ り、銀イオンを含有する硝酸水溶液に浸漬していないり ン酸ジルコニウムナトリウムである。

【① 0 4 7 ] 実籍例 1 (抗酸性制脂組成物の調製) 合成例1~3及び比較合成例1~3にて調製した各種抗 菌剤を、各々三井石油化学工業株式会社製高密度ポリエ 30 を試験液とした。この試験液について、菌数測定用培地 チレンパウダー (商品名ハイゼックス1300JP) に 対し5 w 1 %混合し、ラボブラストミルを用いて各種抗 前件ペレットを作製した。とのペレット及びハイゼック ス13(1) Jを加えて抗菌剤含有量を1 w t %に発釈し たものを、名機製作所株式会社製M-50AII-DM を用いて200℃で射出成形し、11cm×11cm× 2 mmの抗菌性プレートを作製した。また、抗菌剤を含 有しないハイゼックス1300Jのみも同様に射出成形 し、プランクとした。

【0048】試験例1(抗菌性試験) 寒縁側1で作製した各種抗菌性プレートの抗菌力は、以 下の方法により評価した。接検菌には大腸菌を用い、抗

菌性プレートの5cm×5cm当りの菌数が10°~1 0°個となるように菌液を表面に一様に接種し、37℃ で保存した。保存開始から()時間後(理論添加菌数)及 び2.4時間保存した後に、動数測定用培地 (SCDLP 液体培飾)で供試品片上の生残割を洗い出し、この洗液 を用いる混訳平板培養法(37°C2日間)により生菌数 を測定して、抗菌性プレートの5cm×5cm当りの生 菌数に換算した。上記のようにして得られた抗菌性試験 の結果を下記表2に示した。なお、抗菌剤を含有せず、 ハイゼックス1300Jのみを射出成形したプレートの 5cm×5cm当たりの生菌数は、保存開始後()時間及 び2.4時間後において各々、1.2×10°及び6.7 ×10°であり、 薗液の生菌数は、保存開始後() 時間後 及び2.4時間後において基々、1.2×10°及び1. 40 1×10' であった。

[0049] [表2]

(8)

特開平6-212019 14

	抗菌剂添加量(w18)				
₹>7°#	1		5		
No.	作用時間(Ar)		作用時間(hr)		
	0	2 4	0	2 4	
ī	1.2 ×10°	0	1.2 ×10 <sup>5</sup>	0	
2	1.2 ×10 <sup>5</sup>	0	1.2 ×10 <sup>5</sup>	0	
3	1.2 ×16 <sup>4</sup>	0	1.2 ×16 <sup>8</sup>	0	
4	1.2 ×10°	0	1.2 ×165	0	
5	1.2 ×10 <sup>5</sup>	0	1,2 ×10 <sup>5</sup>	0	
6	1.2 ×10 <sup>5</sup>	0	1.2 ×10 <sup>5</sup>	0	
7	1.2 ×10 <sup>4</sup>	8,8 ×10 <sup>2</sup>	1.2 ×10 <sup>8</sup>	8.0 ×10	
8	1.2 ×16°	0	1,2 ×10 <sup>5</sup>	0	
9	1.2 ×10 <sup>6</sup>	0	1.2 ×10 <sup>5</sup>	0	

【0050】試験例2「耐候性試験」 寒絲例1で作製した各種抗菌性プレートについて、 東洋 精機製作所株式会社製耐候性試験機UC-1を用いて耐 30 を求めた。各種抗菌性プレートについて、成形直後(0 候性を測定した。UC-1の試験条件は1サイクルが2 時間であり、80℃で350nm以下の紫外線を照射す る 1 時間の工程と40 ℃で湿度95%以上の雰囲気に放 置する1時間の工程からなる。日本電色工業株式会社製 色彩色差計SZ-∑80を用いて、耐候性試験の0、5 及び20サイクル後の色彩(L, a, b)を測定し、C

13

の色彩と、抗菌剤を含有していないブランクのプレート を成形した直後の色彩とを比較することにより色差△E サイクル)と耐候試験5及び20サイクル後の色差を下 記表3に示した。なお、ブランクプレートの耐候性試験 の結果、色差は0サイクル、5サイクル及び20サイク ル後において、 基々0、0、8及び1、9であった。 [0051] [表3]

(9)

特開平6-212019

15

统菌剂添加墨(w18)						
リンプリ		1		5		
No.	耐候性試験後の色		验	耐候性	生試験後の色	<u>1</u> -36
	O #17/h	6 \$15h	2 0 413%	○サイタル	5 \$15%	2 O サイブル
1	1. 8	3. 1	4. 6	1. 9	4. 5	7. 5
2	1. 0	1, 9	3. 5	2. 1	3. 9	6. 1
3	2. 0	2. 5	4. 1	2. 1	4. 1	6. 8
4	3. 4	5. 1	10. 2	6. 1	10.3	15. 2
5	2. 5	11	20	2. 4	2 1	25
6	3. 8	15	2 5	3. 4	2 4	91
7	3. 8	4. 6	5. 9	6. 4	6. 3	8. 4
8	11	24	3 9	30	3 8	44
9	ъ. 1	18	2 3	2 5	3 6	40

[0052]試験例3(溶出試験) 実絡例1にで作製した各種抗菌性ペレット(抗菌剤5 W t%含有) 50gをpH2, 3及び4の硝酸水溶液10 30 0 c cに 1 0時間浸漬後、適別し、適該車に溶出した抗 南性成分を原子吸光光度計にて測定した。上記のように して得た恣出試験の結果を下記表4に示した。又、サン ブルNo. 3 (鏡成品) とサンブルNo. 6 (余焼成品) に ついて、以下のようにして、水に対する銀イオンの密出 性を評価した。200mlのボリブロビレンバックに各 サンブルの1gを拝取し、純水100m!を入れた。こ れに蓋をして手で良くふりまぜた後、室温の暗所で24 時間辞禮した。その後、上澄み液をり、20μmのメン プレンフィルターで連通した。その確該中の銀イオンを 40 ICP質量分析法で測定した。その結果を下記表5に示 Lite. [0053]

[表4]

(10)

10

20

特開平6-212019

		17		
9>7°B	ALIMED SE A IND	被出級	態度 (g	(mq
No.	抗菌性金属	pH4	ρНЗ	рН2
1	Ag	ND	ND	ND
2	Ag	ND	ND	ND
3	Ag	ND	ND	ND
4	Ag	ND	ND	ND
6	Ag	ND	ND	ND
6	Ag	ND	ND	ND
7	Ag	0.3	2. 5	4. 2
8	Ag	0.5	0, 8	2. 7
9	Ag	0. 1	1. 1	2. 3

注) N D は検出限界 (0. 1 p p m) 以下であることを 示す。 [0054]

(表5)

1>7° № No.	抗菌性金属	海出湊度 (ppb)
3	Ag	0.03
6	Ag	0.80

[0055]試験例4(耐酸性試験) 実務例1で作製した抗粛副を5 w t %含有する抗菌健水 リエチレンプレートをpH3.5の酢酸水溶液中に6時\* \*間浸漬後、よく水洗し、抗菌力を評価した。抗菌力の評 価は試験例1と同様にして行い、その結果を下記表6に 示した。なお、 菌液中の菌敷は、作用時間()時間後及び 24時間後において、各々1.7×10'及び1.0× 10' であった。 [0056]

【表6】

907° A	作用時間(町)		
No.	0	2 4	
1	1.7 ×16*	0	
2	1.7 ×10°	0	
5	1.7 ×10 <sup>5</sup>	0	
6	1.7 ×10 <sup>4</sup>	0	
7	1.7 ×10 <sup>4</sup>	8,0 ×10 <sup>4</sup>	
8	1.7 ×10°	1.1 ×10 <sup>5</sup>	
9	1.7 ×10°	9.1 ×10 <sup>4</sup>	
10	1.7 ×10°	2.6 ×10 <sup>5</sup>	

[0057]

30 【発明の効果】本発明の抗菌性樹脂組成物は、微粒子状 の抗菌剤と樹脂を均一に混合したものであり、水又は酸 **性液体と接触したりした場合においても、銀イオンが**溶 出せず、又耐候性に優れるため、変色がなく、抗菌効果 を長時間持続させることができる材料として極めて有用 である。

フロントページの締き

(72)発明者 加藤 秀樹

愛知県名古屋市港区船見町1番地の1 東 亞合成化学工業株式会社名古屋総合研究所 沟

# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

06-212019

(43) Date of publication of application: 02.08.1994

(51)Int.Cl.

C08K 3/32 C08I 101/00

(21)Application number: 05-023765 (22)Date of filing:

(71)Applicant: TOAGOSEI CHEM IND CO LTD

(72)Inventor: OSUMI SHUICHI

SUGIURA KOJI KATO HIDEKI

# (54) ANTIMICROBIAL RESIN COMPOSITION

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain the subject composition comprising a specific antimicrobial agent and a resin, not eluting silver ions, excellent in weather resistance and antimicrobial persistence and useful for fiber products, etc.

CONSTITUTION: The objective composition comprises 100 pts.wt.

19.01.1993

of a resin such as PE and an antimicrobial agent of the formula [A is alkali(alkaline earth) metal ion, ammonium ion; (q) is the valency Ag, A, H, Z r; (PO:) ; • nH:O of A; (a), (c) are positive numbers; (b) is 0, a positive number; a+qb+c=1; (n) is 0-6] preferably in an amount of 0.5-10 pts.wt., the antimicrobial agent of the formula being produced by carrying silver ions and hydrogen ions on the alkali(alkaline earth) metal salt or ammonium salt of zirconium phosphate having a phosphate ion/zirconium ion ratio of 3/2 and subsequently calcining the carried product at 500-1300°C.